

Russian Commitee for Patents and Trademarks

(19) <u>RU</u> (11) <u>2102979</u> (13) <u>C1</u>

(51) 6 A 61 K 9/06, 35/48

(12) ABSTRACT OF RUSSIAN PATENT

1

(21) 94027255/14

(22) 18.07.94

(46) 27.01.98

(71) Pankrusheva Tat'jana Aleksandrovna

(72) Pankrusheva T. A., Surina L. V., Bel'skij V. V.

(73) Pankrusheva Tat'jana Aleksandrovna

(54) AGENT FOR TREATMENT OF SUPPURATI-VE-INFLAMMATORY SKIN AND MUCOUS **MEMBRANE PROCESS**

(57) FIELD: medicine, pharmacy. SUBSTANCE: invention proposes multicomponent ointment showing antibacterial, analgetic and osmotic effect and con2

taining the following components, %: levomycetin 2; -pyromecain-5; dill essential oil (or-clove, or-peppermint, or eucalyptus, or lavender essential oil); preserving agent cetylpyridinium chloride as an additional agent 0.01; glycerol 10; carboxymethylcellulose sodium (or methylcellulose) 4, and purified water - up to 100. Method of an ointment preparing involves preparing gel-polymer (cellulose base) and addition of drugs, essential oils and preserving agent in it. EFFECT: enhanced effectiveness of agent. 3 tbl

Изобретение относится к медицине, а именно к разработке средств, обладающих многофакторным действием на гнойно-воспалительные процессы и используемых в хирургии, дерматологии, оториноларингологии, гинекологии и т. д. .

Наиболее близкой по составу к предлагаемому образцу является, выпускаемая фармпромышленностью мазь "Левомеколь" (ВФС 42-1420-84), используемая для профилактики и лечения гнойно-воспалительных заболеваний мягких тканей и ряда дерматологических патологий. Многокомпонентные мази на гидрофильной основе для профилактики и лечения местной гнойной инфекции. Мазь "Левомеколь". (Даценко В. М. и др. Новые лекарственные препараты. - Экспрессинформация. 1989, N 10 c. 15-29). Прототипная мазь содержит в своем составе, в %: левомицетина 0,76; метилурацила 4, О; полиэтиленоксида 400 76.2; полиэтиленоксида 1500 19,05 и обладает актибактериальной активностью в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, противовоспалительным и некролитическим действием, но не способна купировать болевой синдром.

Целью предлагаемого изобретения является создание оптимальной мягкой лекарственной формы для повышения эффективности лечения гнойновоспалительных заболеваний.

Сопоставительный анализ заявленного решения с прототипом показывает, что предлагаемый состав отличается от известного наличием:

терминального анестетика пиромекаина, обеспечивающего обезболивающий эффект;

антибиотика левомицетина в более высокой концентрации, с целью усиления антимикробного действия;

эфирных масел (эвкалиптового, лавандового, укропного, гвоздичного, мятного), способствующих расширению спектра противомикробной активности мази в целом, а такие снижению резистентности микроорганизмов к антибиотикам;

цетилпиридиния хлорида (ЦПХ), обеспечивающего стерильность лекарственной форме при изготовлении, хранении, использовании и, позволяющего расширить область ее применения;

производных цеплюлозы -- метилцеплюлозы (МЦ), натрий-карбоксиметилцеллюлозы (Na-КМЦ), способных пролонгировать действия лекарственной формы, образовывать гомогенный раствор с секретами слизистых, поглощать экскреторные и секреторные продукты, создавать на поверхности кожи и слизистых пленку, которая обеспечивает локализацию препарата на определенном участке;

глицерина, препятствующего высыханию мази и приданию ей определенной консистенции.

Характеристика объектов.

Пиромекаин (2,4,6-триметиланилид-1-бутилпирролидинкарбоновой-2-кислоты гидрохлорид) белый или белый со слабым кремовым оттенком кристаллический порошок Растворим в воде, легко в спирте. Применяется в качестве местноанестезируюего средства. (Машковский М. Д. Лекарственные средства. М.: Медицина, 1992, т. 1, с. 331). Оптимальная, концентрация пиромекаина в мази составляет 5% (Панкрушева Т. А Приготовление и исследование мазей пиромекаина и тримекаина для стоматологии: Автореф. дис. канд. фарм. наук. М., 1978)

Левомицетин (D-(-)-трео-1-паранитрофенил-2-дихлорацетиламинопропандиол-1,3)- синтетическое вещество, идентичное природному антибиотику хлорамфениколу, являющемуся продуктом жизнедеятельности микроорганизма Streptomyces venezuelae. Белый или белый со слабым желтовато-зеленым оттенком кристаллический порошок горького вкуса. Мало растворим в воде, легко в спирте. Является антибиотиком широкого спектра действия; эффективен в отношении многих грамположительных и грамотрицательных бактерий, риккетсий, спирохет и некоторых вирусов. Местно левомицетин может применяться в концентрации 1-10% (Чайковский М. Д. Лекарственные средства. М.: Медицина, 1992, т. 2. с. 250-252). На основании собственных экспериментальных исследований, была выбрана 2% концентрация антибиотика.

Эфирное масло (лавандовое, эвкалиптовое, укропное, мятное, гвоздичное) - прозрачная бесцветная или желтоватая, легко подвижная жидкость с ситным характерным запахом, свойственным лекарственному растительному сырью, из которого оно получается. Применяется в качестве антисептического и противовоспалительного средства. (Машковский М. Д. Лекарственные средства. М.: Медицина, 1992, т. 1. с. 346. 350,380; Николаевский В. В. и др. Биологическая активность эфирных масел. М.: Медицина, 1987, с. 143).

Производные целлюлозы (метилцеллюлоза, натриевая соль карбоксиметилцеллюлозы) - белый или слегка желтоватый порошкообразный, гранулированный или волокнистый продукт без запаха и вкуса. В холодной и горячей воде набухает с последующим растворением, образуя вязкие растворы. (Тенцова А. И. Алюшин М. Т. Полимеры в фармации. М.: Медицина, 1985, с. 11,20). Использовалась 4% концентрация полимера, с целью придания мази желаемой консистенции, обеспечивающей легкость и нетравматичность нанесения.

Цетилпиридиния хлорид (моногидрат-1гексодецияпиридиния хлорид) – белый с кремовым оттенком порошок, со слабым своеобразным запахом, медленно растворим при комнатной температуре и при нагревании в хлороформе, нерастворим в эфире и трудно в бензоле. Обладает высоким бактериостатическим действием в отношении Escherichia coli, Staphylococous aureus, Salmonella typhi, дрожжевых, плесневых грибов и, что особенно важно, убивает споры. (Синтез четвертинних амониевих сполук и дослшіження іх антимікробної активності (Глузман М. Х. и др. -Фармац. журн. 1978, М. 1, с. 53-56). Применяется

как дезинфицирующее средство и наружный антисептик (ФС 42–1852–82). В составе лекарственной формы использовался в качестве консерванта в концентрации 0,01%. (Иванова Л. А. и др. Разработки состава и изучение мази на основе коллагена для лечения воспаленной пульпы зуба. —Фармация. 1987, N 4, c. 43).

Глицерин—бесцветная, сиропообразная жид—кость сладкого вкуса без запаха. Во всех соотно—шениях смешивается с водой, не растворяется в эфире и жирных маслах. Применяется в качестве вспомогательного вещества для придания нужной консистенции. Используемая концентрация гли—церина в предлагаемом составе мази 10% (Тенцова А. К., Алюшин М. Т. Полимеры в фармации. М. : Медицина, 1985, с. 16).

Изобретение подтверждается следующими конкретными примерами.

Сравнение заявленного решения с известными прототипами показывает наличие новизны, так как в предлагаемом составе присутствуют новые ком-поненты, поэтому существенные отличия наблюдаются и в способе получения.

Технология приготовления лекарственного препарата, содержащего в своем составе анти—биотик левомицетин, локальный анестетик пиромекаин, а такие вспомогательные вещества (эфирные масла, цетилпиридиния хлорид, глицерин, натрий—карбоксиметилцеллюлозу) осуществляется в асептических условиях и состоит из 2—х этапов:

приготовление основы;

введение в основу лекарственных и вспомога тельных веществ. Навеску полимера заливали половинным количеством нагретой до температуры

40—50° С воды очищенной, необходимой для приготовления мази. Оставляли для набухания на 30—40 мин. К набухшему полимеру приливали остальное количество воды очищенной комнатной температуры и перемешивали до образования однородной массы. К измельченной порошковой смеси левомицетина и пиромекаина добавляли раствор ЦПХ в глицерине (с целью гидрофилизации поверхности твердых частиц) и по частям готовую основу. При тщательном перемешивании (эмуль—гировании) по каплям вводили эфирное масло.

Пример по способу получения. 4,0 Nа-КМЦ заливали 50 мл воды очищенной, нагретой до

температуры 40–50° С, оставляли для набухания на 30–40 мин. К набухшему полимеру приливали оставшееся количество воды очищенной комнатной температуры и перемешивали до образования однородной массы. К измельченной порошковой смеси, состоящей из 2,0 г левомицетина и 5,0 г пиромекаина, добавляли ЦПХ (0,01), растворенного в 10,0 г глицерина и по частям готовую основу. При тщательном эмульгировании по каплям вводили 0,4 г эфирного масла фенхеля. \ 2 При проведении экспериментальных биофармацевтических исследований использовались мази, приготовленные по

прописям, представленным в табл. 1.

Для оценки анестезирующего эффекта разрабатываемых композиционных составов мазей на целлюлозных основах, использовался метод Ренье. Каждый образец был изучен на шести кроликах породы шиншилла массой 2-3 кг. В коньюктивальный мешок глаза животного с помощью шприца вводили 0,1 г исследуемой мази и калиброванным волоском наносили раздражение с частотой 100 уд. /мин через 1, 2, 5, 8, 10, 12, 15 мин, а затем через каждые 6 мин до смыкания века. О глубине и силе анестезии позволяют судить показатели: индекс Ренье, длительность полной анестезии, общая длительность анестезии. Контролем служил раствор анестетика пиромекаина в эквивалентной мазям концентрации. Полученные результаты, обработанные методом вариационной статистики (ГФ XI, М. . 1987. т. 1, с. 199), представлены в табл. 2.

Высокие показатели, характеризующие анестезию многокомпонентных мазей (в сравнении с раствором), свидетельствуют о синергизме действия лекарственных веществ при их совместном применении и высокой пролонгации лекарственной формы.

Выбор нужной концентрации антибиотика осуществляли на левомицетин—пиромекаиновой мази, приготовленной на геле Na—КМЦ, методом диффузии в агар (ГФ–Х1 изд., т. 2, 1990, с. 210). Критерием оценки служили зоны ингибирования роста тест—микробов: Escherichia coli ATCC 25922, Staphylococous aureus ATCC 6538—P, после инку—бирования посевов в течение 16—18 ч при темпе—

patype 37° C.

Полученные данные, представленные в табл. 3, позволяют установить, оптимальную концентрацию левомицетина в мазях, равную 2%.

Определение интенсивности высвобождения антимикробного компонента ив сложных 2% левомицетиновых мазей (составы в табл. 1) проводили также с помощью микробиологического теста методом диффузии в агар в отношении тест-микроба E. coli 25922.

Результаты исследований показали, что природа основы не оказывает влияния на кинетику выхода антимикробного агента из многокомпонентных мазей, о чем свидетельствует одинаковый размер зон задержки роста микроорганизмов мази в сравнении с раствором левомицетина, служащий контролем (37 мм). Эффект потенцирования антимикробного действия левомицетина при добавлении пиромекаина, эфирных масел, ЦПХ в опытах in vitro указанным методом не наблюдался. Антибактериальная активность мази обусловлена в основном действием антибиотика, несмотря на то, что противомикробный эффект эфирных масел и цетилпиридиния хлорида известен, а наличие его у пиромекаина установлено нами в отношении следующих тест-культур: Bacillus subtilis ATCC 6633 (21,67 + 0,54), Staphylococcus aureus ATCC P (20,50 + 0.57), Escherichia coli ATCC (14,17 + 0,43), Candida

albicans ATCC 885-653 (33,33 + 0,77).

Таким образом, полученное средство по сравнению с прототипом, обладает выраженным обезболивающим эффектом, обусловленным на личием пиромекаина и присутствием в мази лево мицетина и эфирных масел, потенцирующих его действие; высокой противомикробной активностью и широким спектром антибактериального действия, в том числе и в отношении спор бактерий, а также способом получения, при разработке которого учтены фармацевтические факторы, влияющие на терапевтическую эффективность мази: физико-химические, химические свойства лекарственных веществ, природа и количества вспомогательных веществ.

В целом, предлагаемая полимерная многокомпонентная лекарственная форма, позволяет расширить номенклатуру отечественных препаратов для лечения гнойно-воспалительных процессов кожи и слизистых оболочек.

Формула изобретения

Средство для лечения гнойно—воспалительных процессов кожи и слизистых оболочек различной этиологии, включающее левомицетин и основу, отличающееся тем, что оно дополнительно содержит пиромекаин, укропное, или гвоздичное, или эвкалиптовое, или мятное, или лавандовое масло, глицерин, --цетилпиридиния хлорид, очищенную воду, в качестве основы взята натрий—карбоксиметилцеллюлоза или метилцеллюлоза при следующем соотношении компонентов, г

Левомицетин 2 Пиромекаин 5 Укропное, или гвоздичное или эвкалиптовое, или мятное, или лавандовое масло 0,4 Цетилпиридиния хлорид 0,01

цетилпиридиния хлорі Глицерин 10

Натрий-карбоксиметилцеллюлоза или метилцеллюлоза 4

Очищенная вода До 100в

Таблица 1

Композиционные составы мазей (в граммах)

N	Наименование	Номер мазевой композиции									
n/n	компонента	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	левомицетин	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0
2	пиромекаин	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0
3	эвкалиптовое	0,39					0,39				
	масло			,							
4	лавандовое	'	0,38					0,38			
	масло										
5	гвоздичное			0,40					0,40		
	масло				'				1		
6	укропное масло				0,40			'	1	0,40	}
. 7 .	_мятное_масло .	ļ		ļ	ļ	.0,39		-			0,39
8	ЦПХ	0,01	0,01	0,01	0,01	0,01	0,01	0,01	0,01	0,01	0,01
9	глицерин	10,0	10,0	10,0	10,0	10,0	10,0	10,0	10,0	10,0	10,0
10	мц	4,0	4,0	4,0	4,0	4,0					
11	Na-КМЦ						4,0	4,0	4,0	4,0	4,0
12	вода очищен-	до	до	до	до	до	до	до	до	до	до
	ная	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100

Таблица 2

Местноанестезирующая активность по методу Ренье

N изучаемой	Анестезия					
композиции	Индекс Ренье (усл. ед.)	Длительность пол- ной анестезии (мин.)	Общая длитель- ность анестезии (мин.)			
р-р пиромекаина (контроль)	649,8±19,2	25,0±0	45,0±3,0			
пиромекаиновая мазь на МЦ	1120,2±40,1	48,3±2,7	69,2±2,1			
пиромекаиновая мазь на Na-MЦ	13000±0	60,0±0	78,3±2,7			
пиромекаин- левомицетиновая мазь на МЦ	1206,7±27,9	51,7±2,7	73,3±2,8			
пиромекаин- левомицетиновая мазь на Na-МЦ	1300,0±0	61,7±2,7	82,5±2,9			
1	1245,5±28,5	55,0±0	76,7±2,7			
2	1229,0±46,7	51,7±2,7	74,2±3,9			
3	1220,8±37,6	51,7±2,7	78,3±2,7			
4	1300,0±0	66,7±2,7	79,2±3,9			
5	1282,2±29,3	60,7±3,3	76,7±2,7			
6	1300,0±0	60,8±2,1	82,5±2,9			
7	1300,0±0	60,0±0	81,7±2,7			
8	1300,0±0	60,0±0	82,5±2,9			
9	1300,0±0	71,7±2,7	90,0±3,3			
10	1300,0±0	62,5±2,9	80,8±5,2			

Таблица3 Зависимость антимикробной активности мази от концентрации левомицената

N	Исследуемый	Диаметр зон задержки роста тест-микроба, мм				
n/n	образец	Staphylococcus aureus ATCC 6538-P	Escherichia coli ATCC 25922			
1	Мазь с содержанием левомицетина 0,5%	27,67±0,54	30,67±0,40			
2	Мазь с содержанием левомицетина 1%	30,00±0,66	33,33±0,86			
3	Мазь с содержанием левомицетина 1,5%	30,33±0,54	34,33±0,54			
4	Мазь с содержанием левомицетина 2%	33,17±0,79	37,10±0,43			
5	Мазь с содержанием левомицетина 2,5%	33,50±0,57	37,33±0,54			
6	Мазь с содержанием левомицетина-3%	34,00±0	37,83±0,72			

Y	JP, 9-235220 A, (Sanwa Kagaku Kenkyusho C ., Ltd.), 9 сентября 1997, см.весь документ, см. формулу	п.1фармацевтичес- кая композиция содержит лечебное средство и нераст воримое в воде и/или слабораст- воримое вещество п.12нераствори- мое в воде и/ или растворимое в воде вещество явл. целюлозой
*	WO 92/14473 (Fisons AG (CH), опублик. 03.09.92, см. весь документ, см. формулу	п.1 композиция содержит лечебное средство и нераст воримое в воде и/или слаборастворимое вещество п.12нерастворимое в воде и/или растворимое
A	WO 97/01337 (McNEIL-PPC,INC.(US),опубли- кован 16.01.97	в воде вещество явл. целюлозой
A	JP, 7-180059, A (Rhoto Pharmaceutical Co.,Ltd) опубликован 25.07.95	
A	JP, 63-303931, A (Sumitimo Pharmaceuticals Co. Ltd), опубликован 12.12.88	
A	RU 2102979 С1 (Панкрушева Татьяна Александровна) опубликован 27.01.98	

.

•

t ea

	_		
	Y	JP, 9-235220 A, (Sanwa Kagaku Kenkyusho Co., Ltd.), 9 сентября 1997, см.весь документ, см. формулу	п.1фармацевтичес- кая композиция содержит лечебное средство и нераст воримое в воде и/или слабораст- воримое вещество п.12нераствори- мое в воде и/ или растворимое в воде вещество явл. целюлозой
	Y	AC (CII)	
		WO 92/14473 (Fisons AG (CH), опублик. 03.09.92, см.весь документ, см. формулу	п.1 композиция содержит лечебное средство и нераст
			воримое в воде и/или слабораст- воримое вещество п.12нераствори- мое в воде и/ или растворимое
	A	WO 97/01337 (McNEIL-PPC,INC.(US),опубли- кован 16.01.97	в воде вещество явл. целюлозой
:	A	JP, 7-180059, A (Rhoto Pharmaceutical Co.,Ltd) опубликован 25.07.95	
	A	JP, 63-303931, A (Sumitimo Pharmaceuticals Co. Ltd), опубликован 12.12.88	,
	A	RU 2102979 C1 (Панкрушева Татьяна Александровна) опубликован 27.01.98	
	L		

Y .	JP, 9-235220 A, (Sanwa Kagaku Kenkyusho Co., Ltd.), 9 сентября 1997, см.весь документ, см. формулу	п.1фармацевтичес- кая композиция содержит лечебное средство и нераст воримое в воде и/или слабораст- воримое вещество п.12нераствори- мое в воде и/ или растворимое в воде вещество явл. целюлозой
	WO 92/14473 (Fisons AG (CH), опублик. 03.09.92, см. весь документ, см. формулу	п.1 композиция содержит лечебное средство и нераст воримое в воде и/или слаборастворимое вещество п.12нерастворимое в воде и/или растворимое
A	WO 97/01337 (McNEIL-PPC,INC.(US),опубли- кован 16.01.97	в воде вещество явл. целюлозой
A	JP, 7-180059, A (Rhoto Pharmaceutical Co.,Ltd) опубликован 25.07.95	
A	JP, 63-303931, A (Sumitimo Pharmaceuticals Co. Ltd), опубликован 12.12.88	
A	RU 2102979 C1 (Панкрушева Татьяна Александровна) опубликован 27.01.98	

1 1

. .

ı.,